Searching PAJ Page 1 of 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 06-227967

(43) Date of publication of application: 16.08.1994

A61K 47/34 A61K 49/00 A61K 49/04

(21)Application number : 05-282383 (71)Applicant : STERLING WINTHROP INC

(22)Date of filing: 11.11.1993 (72)Inventor: NA GEORGE C

RAJAGOPALAN NATARAJAN

(30)Priority

(51)Int.CI.

Priority number: 92 987904 Priority date: 04.12.1992 Priority country: US

(54) COMPOSITION CONTAINING NANO-PARTICLE AND ITS PRODUCTION (57) Abstract:

PURPOSE: To provide a compsn. comprising nano-particles which can be sterilized in an autoclave.

CONSTITUTION: This compsn. consists of nano-particles on the surface of which a surface modifying agent is adsorbed and which include an anionic or cationic surfactant as a cloud point controlling agent in a combined state. This cloud point controlling agent is included in an enough amt. to increase the cloud point of the surface modifying agent.

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-227967 (43)公開日 平成6年(1994)8月16日

(51)Int.Cl.* 維別記号 庁内整理番号 FΙ 技術表示簡所 A 6 1 K 9/14 Z 7329-4C 47/34 D 7433-4C Z 7433-4C 49/00 A 9164-4C 49/04 A 9164-4C

審査請求 未請求 請求項の数14 OL (全 9 頁) (21)出願番号 特顯平5-282383 (71)出版人 591245646 スターリング ウィンスロップ インコー (22)出顧日 平成5年(1993)11月11日 ポレイティド アメリカ合衆国。ニューヨーク 10016. (31) 優先権主張番号 987904 ニューヨーク, パーク アベニュ 90 (32)優先日 1992年12月4日 (72)発明者 ジョージ シー。ナ (33)優先権主張国 米国(US) アメリカ合衆国、ペンシルバニア 19034。 フォート ワシントン, クロスピー ドラ イブ 1424 (72)発明者 ナタラジャン ラジャゴパラン アメリカ合衆国、ペンシルバニア 19460。 フェニックスピル。ギルフォード サーク ル 20 (74)代理人 弁理士 字井 正一 (外4名)

(54) 【発明の名称】 ナノ粒子を含む組成物及びその製造方法

(57)【要約】 (修正有)

【目的】 オートクレーブ減菌可能なナノ粒子からなる 組成物を提供する。

【権成】 表面改質剤が表面に吸差しており目つ最点調 節剤としてアニオン性またはカチオン性の界面活性剤が 組み合わされて含まれているナノ粒子から構成される組 成物である。曇点調節剤は、表面改質剤の曇点を上昇さ せるに十分な量で存在している。また、本発明は、該ナ ノ粒子の製造方法をも提供する。

しまう。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 表面改質剤が表面に吸着しており且つア ニオン性またはカチオン性の量点調節剤が組み合わされ で含まれているナノ粒子を含む組成物において、設量点 調節剤が表面改質剤の量点を上昇させるに十分な量で存 在している組成物。

1

【請求項2】 前記ナノ粒子が、診断用薬または治療薬 を含有する、請求項1記載の組成物。

【請求項3】 前記表面改質剤がチロキサポールである、請求項1記載の組成物。

【請求項4】 前記診断用薬がエチル3,5ージアセト アミドー2,4,6ートリヨードベンゾエートである、 請求項2記載の組成物。

【翻求項5】 前紀アニオン性最点調節剥が、ドデシル 硫酸ナトリウム、ジオクチルスルホスクシネート、タウ ロデオキシコレート及びオレイン酸ナトリウムから成る 群より選ばれた、翻求項1記載の組成物。

【請求項6】 前記カチオン性量点調節剤が、ドデシル トリメチルアンモニウムプロミド及びテトラデシルトリ メチルアンモニウムプロミドから成る群より選ばれた、 請求項1記数の組度物。

【請求項7】 等張維持性化合物をさらに含む、請求項 1記載の組成物。

【請求項8】 前記等張維持性化合物が、マンニトール 及びデキストロースから成る群より選ばれた、請求項7 記載の組成物。

【請求項9】 pH値維持性化合物をさらに含む、請求項1記載の組成物。

【請求項10】 前記 p H 値維持性化合物がリン酸ナト リウムである、請求項 9 記載の組成物。

【請求項11】 前記暴点調節剤が前記表面改質剤の暴点を、ナノ粒子の減菌温度よりも上昇させる、請求項1 記載の組成物。

【輸求項12】 表面改策剤が表面に吸着しており且つ ニオン性またはカチオン性の最点関節剤が組み合わさ れて含まれているナノ粒子の製造方法において、前記ナ ノ粒子と最点関節剤とを、表面改質剤の構点を上昇させ るに十分な時間及び条件下で接触させる工程を含む前記 製造方法。

【請求項13】 前記ナノ粒子の滅菌工程をさらに含む、請求項12記載の方法。

【請求項14】 前記滅菌工程が蒸気加熱オートクレー ブ滅菌法である、請求項13記載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

[産業上の利用分野] 本発明は、最点を調節した診断用または治療用の組成物に、またその製造方法に関する。 [0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】 米国特 許第5.145,684号明細書に記載されているナノ 2 粒子は、非架構表面改質剤が表面に吸着している軽溶性 の治療薬または診断用薬から成る、平均粒径が約400 ナノメートル (nm) 未満の粒子である。

【0003】その小さな粒径の結果、表面改資剤(保面 活性剤)によって安定化されているナノ粒子状の治療素 や影断用薬の破損は困難である。メッシュサイズの、2 2 μmのフィルターを使用して濾過をすれば大部分の組 面やウイルスは十分に除去されるが、ナノ粒子は、その す法のために、液面濾過を量すことができない。値例の 10 121℃のオートクレーブ波面(蒸気加熱)では、実

121℃のオートクレーブ減回(蒸気加熱)では、実 質的な凝集及び/または粒径の増加が起こり、得られる 粒子は使用できないものになってしまう。 【0004】加熱時のナノ粒子の凝集は、表面改質剤

10004別期時のアイセナの発表は、表面収収削 (事面活性別が発面活性別発点はりる前途量にお いて新出することに直接関係しており、そのような温度 では、結合していた実面活性剤分子はナノ粒子から料理 して新出しやすくなり、ナンセ子は限保護された状態に 置かれてしまう。そうすると、脱保護されたナイ粒子は 凝集して粒子塊を形成しうる。冷却時には、界面性性別 は溶液中へ再溶解し、それが凝集粒子を恢復し、それ 凝集セチがよりかさなものっと解離することを妨害して

【0005】 本発明は、粒径増加を低減または皆無にしたナノ粒子のオートクレーブ成園を可能にする前規程成がに関する。これらの組成物は、ナノ粒子表面に吸着する界面活性剤を変性して、ナノ粒子がオートクレーブ減菌の際に延集しないようにする。本発明はまた、このような組成物の製造方法にも関する。

30 課題を解決するための手段]本発明は、表面改資剤が 表面に吸着しており呈つ倉点側面をしてアニャン性ま たはカチナン性の果面活性剤が組み合わされて含まれて いるナノ粒子から構成される組成物であって、該着点間 施剤が実面改質剤の養点を上昇させるに十分な量で存在 している消費がに関する。

【0007】本発明は、装面改貨剤が表面に吸着してお り且の養点調節剤としてアニオン性またはカチオン性の 界面活性剤が組み合わされて含まれているナノ粒子の 遠方法であって、前配ナノ粒子と該曇点調節剤とそ、該

4 表面に質別の量点を上昇させるに十分公時期及び条件下 で接続させる工程を含む製力法について台属示する。 [0008]本発明は、表面改質剤が表面に吸着してお り且の量点関節制としてアニオン性またはカチャン性の 界面液性制が組み合わされて含まれているプレイサーが 構成される組成物であって、影響点関節剤が表面で質剤 の量点を上昇させるに十分企量で存在している組成的に 関する。好ましい実施既体では、表面で質剤の量点は 少セチのオートクレーブ減阻温度よりら高い温度へ上昇 するので、最多的かはされる。

50 【0009】本発明の実施において有用なナノ粒子は表

面改質剤を含む。本発明において有用な表面改質剤は、 X線造影剤の表面に物理的に吸着するが、該剤またはそ れ自身と化学的に反応することはない。表面改質剤の個 々の吸着分子は、本質的には分子間架橋を含まない。適 当な表面改質剤は、既知の有機及び無機の医薬品用賦形 削、例えば各種ポリマー、低分子量オリゴマー、天然物 及び界面活性剤の中から選ぶことができる。好ましい表 面改質剤には、非イオン性及びアニオン性の界面活性剤 が含まれる。

【0010】表面改質剤の代表例として、ゼラチン、カ ゼイン、レシチン(ホスファチド)、アラビアゴム、コ レステロール、トラガカント、ステアリン酸、ベンザル コニウム塩化物、ステアリン酸カルシウム、グリセリル モノステアレート、セトステアリルアルコール、セトマ クロゴール乳化ワックス、ソルビタンエステル、ポリオ キシエチレンアルキルエーテル、例えば、マクロゴール エーテル、例えばセトマクロゴール1000、ポリオキ シエチレンヒマシ油誘導体、ポリオキシエチレンソルビ タン脂肪酸エステル、例えば、市販のTween (商品 名)系列、ポリエチレングリコール、ポリオキシエチレ 20 ド、ノナノイルーNーメチルグルカミド、nーノニル ンステアレート、コロイド二酸化珪素、ホスフェート、 ドデシル硫酸ナトリウム、カルボキシメチルセルロース カルシウム、カルボキシメチルセルロースナトリウム. メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒド ロキシプロビルセルロース、ヒドロキシプロビルメチル セルロースフタレート、非品質セルロース、マグネシウ ムアルミニウムシリケート、トリエタノールアミン、ポ リビニルアルコール、及びポリビニルピロリドン (PV P) が挙げられる。これらの表面改質剤の大部分は既知 の医薬用賦形剤であり、また米国医薬品協会(Amer ican Pharmaceutical Associ ation) 及び英国の医薬品協会 (Pharmace utical Society)が共同出版したHan dbook of Pharmaceutical E xcipients (Pharmaceutical Press、1986) に詳しく記載されている。

【0011】特に好ましい表面改質剤には、ポリビニル ピロリドン、チロキサポール、Pluronic (商品 名) F68及びF108のような酸化エチレンと酸化プ ロビレンとのブロックコポリマーであるポロクサマー。 Tetronic (商品名) 908 (Poloxami ne 908としても知られている)のようなRASE から市販されている酸化プロビレンと酸化エチレンとを エチレンジアミンへ逐次付加して得られる因官能性プロ ックコポリマーであるポロクサミン、デキストラン、レ シチン、スルホコハク酸ナトリウムのジアルキルエステ ル、例えば、American Cyanamideか ら市販されているスルホコハク酸ナトリウムのジオクチ ルエステルであるAerosol OT (商品名)、D

であるDuponol (商品名) P、Rohm and Haasから市販されているアルキルアリールポリエ ーテルスルホネートであるTriton (商品名) X-200, ICI Specialty Chemica 1 sから市販されているポリオキシエチレンソルビタン 脂肪酸エステルであるTween 80、並びにUni on Carbideから市販されているポリエチレン グリコールであるCarbowax (商品名) 3350 及び934、が含まれる。特に有用であることがわかっ 10 ている表面改質剤には、Tetronic 908、T ween (商品名) 系列 Pluronic F-68 及びポリビニルピロリドンが含まれる。その他の有用な 表面改質剤には、デカノイルーNーメチルグルカミド、 n-デシル 3-D-グルコピラノシド、n-デシル β-D-マルトピラノシド、n-ドデシル β-D-グ ルコピラノシド、nードデシル 3-D-マルトシド、 ヘプタノイルー Nーメチルグルカミド、nーヘプチル 3-D-グルコピラノシド、n-ヘプチル β-D-チ オグルコシド、n-ヘキシル 3-D-グルコピラノシ 3-D-グルコピラノシド、オクタノイルーN-メチル グルカミド、nーオクチル 3-D-グルコピラノシ ド、オクチル 3-D-チオグルコピラノシド、等が含 まれる。

【0012】本発明に有用な表面改質剤はチロキサポー ル(アルキルアリールポリエーテルアルコール型の非イ オン性液状ポリマー;スペリノンまたはトリトンとして も知られている) である。

- 【0013】表面改質剤は、市販されているか、及び/ 30 または、当該技術分野で知られている技法によって開製 することができる。
 - 【0014】本発明の実施において有用なナノ粒子は、 米国特許第5, 145, 684号明細書に従って調製す ることができる。簡単に述べると、難溶性の治療薬また は診断用薬を液状分散媒中に分散させ、そしてその薬剤 を磨砕媒体の存在下で湿式磨砕して、造影剤の粒径を約 400 nm未満の有効平均粒径へ低減させる方法でナノ 粒子を調製する。粒径の低減を表面改質剤の存在下で行 ってもよい。
- 【0015】本発明の実施において有用な粒子を調製す る一般手順は以下のとおりである。選定する治療薬また は診断用薬は、従来の租大形態において、上記のように 当該技術分野で知られている技法によって調製するか、 また/あるいは市販されている。選定した粗い治療また は診断用物質の粒径が離分け試験で測定して約100 μ m未満であることが本質的ではないが好ましい。該薬剤 の粗大粒径が約100μmよりも大きい場合には、治療 薬または診断用薬の租大粒径を、エアジェットや破砕ミ リングのような従来の微粉砕法によって100mm未満 uPontから市販されているラウリル硫酸ナトリウム 50 の寸法へ低下させることが好ましい。

【0016】次いで、選売した相大治療薬または診断用 薬を、それが本質的に不溶性である液状媒体やの治療薬また は診断用薬の濃度は、約0.1~60% (w/w)、好 ましくは5~30% (w/w) の範囲をとるとができ る。予備混合物中に表面改質剤を存在させることは、本 質的ではないが行よしい。表面改質剤の濃度は、薬剤物 質と表面改質剤との含計重量に対して、約0.1~90 重量%。好ましくは1~75素量が、より好ましくは1 0~60重量%。最も好ましては10~30重量%の範 回をとることができる。予備混合物起剤剤の見掛けの枯 度は、約1000センチポイズよりも低いことが好まし い。

5

【0017】この予備混合物を湿式磨砕に直板使用して、分散体における平均位値を400m未満に低下させることが含め、磨砕にホールミルを使用う場合には、予備混合物を直接使用することが好ましい。別法として、治療薬または診断用薬及び任意ではあるが表面改算を選集手段、例えばローラーミルやCowles型ミキサーによって、内観では大きな凝集体は200 たれない均質分散流が得られるまで、液状媒体中で分散させてもよい。超砕に環境操体ミルを使用する場合には、予備混合物にこのような予備散粉砕分散工程を施すことが好ましい。

[0018] 運売電路は、例えばボールミル、アトリッターミル、振動きル及びサンドミルやビーズミルのような媒体ネルをはじめとする選出ないずれの分散されにおいて行ってもよい。所期の結果、すなわち所望の位置低速を得るのに要する接粉砕時間が比較的短いので、媒体ミルが呼ましい。媒体ミルがかでは、予備混合物の見掛 30 けの低度は約100~約100 センチオイズである。ボールミル形がは、予備混合物の見掛けの枯度は約10 マ約10 の したシオイズである。ボールミル形がは、予備混合物の見掛けの枯度は約1 ~約10 0 センチオイズである。このような範囲は、効率的な位子破砕と媒体浸食との最適パランスを提供しやすい。

【00019】 粒径低減工程用の磨砕媒体は、平均粒径が約3mm未満、好ましくは大り1mm未満の好ましくは実 形または競技の整質媒体から選択することができる。このような媒体は、より短時間の処理時間で本発明の粒子を提供でき、しかも酸物研接度に与える理解が少ないことが望ました。 自時体体用却が質を選択することがはないと考えられる。しかしながら、好ましい媒体は、約3g/cm³よりら高い密度を有する。酸化ジェーコールへ、例えばマグネシで変定化した98%と1。 の、ジルコニウムシリケート及びガラス磨砕媒体は、治療に起診断用組成物の関撃物として許管できると考えられるしないの汚染を含む性を登を提供する。かしながら、他の媒体、例えばステンレススチール、チタニア、アルミナ及び(イットリウムで変定化した)95% Z r O 4 素用のあと考えられる。 【0020】磨砕時間は、幅広く変化しうり、主に選定 した特定の選求酷幹ミルに依存する。ボールミルには、 5日間まだはそれ以上長期の処理時間が必要しなる場合 がある。一方で、高剪断力の條件ミルを使用すると、1 日未満の処理時間(滞留時間は約1分~数時間)で所望 の結果が持られる。

6

[0021] 治療薬や診断用薬を著しく状化させることのない温度で粒子の粒径を低減しなければならない。 通転、約30~40で未満の必理進伏が手しい。所望であれば、処理装置を従来の冷却装置によって冷却してもよい。この方法は、従来より、競粉粉処理に有がで且少安全必処理圧及び勝問温度の条件でで実施されている。例えば、ボールミル、アトリッケーミル及び抵動。ルでは周囲処理圧が典型的である。媒体ミルでは約20psi(1.4kg/cm²)以下の処理圧が典型的である。

【0022】表面配質期は、予慮混合物中に存在させた

い場合には、予備混合物について記載した量で圏砕後の
分液酸に溶加することができる。その後、その分散液

を、例えば激しく振る方法によって、混合することがで

処理を分散液に施してもよか、例えば、別を減速であれて、周波
数20~80kHzの超音波エネルギーを約1~120
材助能してもよい。

【0023】治療薬または診断用薬と表面改資剤との相 対量は、構広く変化しうり、また表面改資剤の是極 は、例えば、湿定した特定の治療薬素をは診断用薬及び 表面改質剤に、ミセルを形成する場合には表面改質剤の 臨界ミセル機度に、安定剤の酸水性・暖油性パランス (HLB)に、安定剤の酸点に、その水溶性に、安定剤 水溶板の表面張力に、等に依存しうる。表面改質剤は、 治療薬または診断用率の表面慎1平方メートル当たり約 0.1~10mgの量で存在することが好ましい。表面 改質剤は、乾燥粒子の全塩量に対して、0.1990重 量%。好ましくは1~75重量%、より好ましくは10 ~60重量%、最も好ましくは10~30重量%の量で 存在することができる。

【0024】本発明の組成物に有用な治療薬及び診断用

m未満の重量平均粒径を示すことを意味する。本発明の 好ましい実施熊様では、有効平均粒径は約300nm未 満であり、またより好ましくは約250mm未満であ る。本発明の実施態機の一部では、約200 nm未満の 有効平均粒径が実現している。有効平均粒径に関して は、好ま1.くは少なくとも95%、またより好ま1.くは 少なくとも99%の粒子が有効平均粒径、例えば400 nm未満の粒径を示す。特に好ましい実施態様では、本 質的にすべての粒子が400mm未満の粒径を示す。一 部の実施態様では、本質的にすべての粒子が250nm 10 未満の粒径を示す。

7

【0026】本発明によるナノ粒子組成物の製造方法に は、治療薬または診断用薬、液状媒体、磨砕媒体及び任 意に表面改質剤を庭砕容器へ進入する工程と、治療薬ま たは診断用薬の粒径を約400mm未満へ低減させるた めの湿式磨砕工程と、粒子及び任意に液状媒体を磨砕容 器及び磨砕媒体から、例えば吸引、濾過または蒸発によ って分離する工程とが含まれる。湿式磨砕工程中に表面 改質剤を存在させない場合には、それを該工程後に粒子 と混合することができる。液状媒体は、たいていは水で 20 あるが、医薬品的に許容できるキャリヤーとして役立つ ことができる。この方法は、無菌条件下で実施すること が好ましい。その後、好ましくはナノ粒子組成物に減菌 処理を施す。

【0027】本明細費の別の箇所に記載したように、減 菌濾過ではナノ粒子を十分に減菌することができない。 それゆえ、その他の減萬方法が必要である。例えば、約 121℃の温度で約15分間施す蒸気または湿熱減菌を 採用することができる。海抜付近では、大気圧よりも1 すればこのような状態が得られる。

【0028】乾熱滅菌を施してもよいが、乾熱滅菌は、 160℃の温度で1~2時間行うことが典型的である。 【0029】減菌処理は、減菌工程中の粒径増加を最小 限に抑えるイオン性嚢点調節剤、例えばアニオン性界面 活性剤〔例、ドデシル硫酸ナトリウム(SDS)、カブ ロン酸、カブリル酸、ジオクチルスルホスクシネート (DOSS) 及びオレイン酸ナトリウム) またはカチオ ン性界面活性剤〔例、ドデシルトリメチルアンモニウム るテトラデシルトリメチルアンモニウムプロミド (TT AB) 1 の存在下で行う。

【0030】 量点は、上記のように表面改質剤 (界面活 性剤)が溶液から析出する温度である。用語「曇点調節 割」とは、表面改質剤の最点に影響を及ぼす化合物を棄 味する。詳細には、本発明に有用な母点調節剤は、ナノ 粒子表面に吸着している表面改質剤の曇点を上昇させ る。このように、表面改質剤は、オートクレーブ減菌に 用いられる温度ではナノ粒子の表面から解離しない。そ れゆえ、こうして改質されたナノ粒子は減菌工程の際に 50

疑集しないので、波菌後にもその約400 n m未満の有 効平均粒径が保持される。

【0031】イオン性鼻点調節剤は、ナノ粒子懸濁液の 全重量に対して、0、005~20重量%、好ましくは 0.01~15重量%、より好ましくは0.05~10 重量%の量で存在することができる。

【0032】等張とは、溶液の浸透圧をさす。個体の血 流中へ投与される溶液は、典型的には、その溶液の浸透 圧が血液の浸透圧と等しくなるように調製される。この ような溶液を等張性であるという。

【0033】等帯維持性化合物は、溶液を等帯性にする ように溶液を維持または変性するための化合物である。 このような等張維持性化合物は、本発明の組成物を含有 する溶液の浸透圧を顕整1.で、等弱液を提供または維持 する。

【0034】等張維持性化合物の例として、マンニトー ル、デキストロース、塩化ナトリウム、塩化カリウム、 リンガーのラクテート、等が挙げられる。好ましい等限 維持性化合物には、マンニトール及びデキストロースが 含まれる。

【0035】溶液のpH値も重要な因子である。典型的 には、pH値は、酸性すぎてもアルカリ性すぎてもなら ない。溶液のpH値を維持するために、pH値維持性化 合物を用いることが好ましい。これらの化合物は、溶液 に緩衝能を付与し、保存中や後の処理の際に溶液のpH が極端にならないようにする。

【0036】pH維持性化合物の例として、トリス塩 基、HEPES、炭酸塩、リン酸塩、酢酸塩及びクエン 酸塩といった周知の緩衝剤が挙げられる。好ましい緩衝 5 ポンド/平方インチ (psi) 高い圧力で蒸気を使用 30 割はリン酸ナトリウム (一塩基性もしくは二塩基性また は両方) である。

> 【0037】本発明は、表面改質剤が表面に吸着してお り且つアニオン性またはカチオン性の最点調節剤が組み 合わされて含まれているナノ粒子の製造方法であって、 該ナノ粒子と該量占護節剤とを、該表面改質剤の量点を 上昇させるに十分な時間及び条件下で接触させる工程を 含む製造方法についても開示する。

【0038】本法は、本明細書の別の箇所に記載したよ うに、治療用または診断用のナノ粒子の調製と、そのよ プロミド (DTAB) 及びセトリミドとして知られてい 40 うなナノ粒子をイオン性曇点調節剤と接触させることを 包含する。接触工程は、ナノ粒子の懸濁液と量点調節剤 の溶液とを混合する方法によって行う。好ましい実施態 様では、その後、そのナノ粒子懸濁液を十分に減菌する 温度及び時間で減菌する。好ましい減菌方法は蒸気オー トクレーブ活南法である。

[0039]

【実施例】以下の実施例は、本発明をさらに例示するも のであって、本明細書及び特許請求の範囲を限定するも のと解釈すべきものではない。

【0040】実施例1:WIN-8883/チロキサポ

ール配合物

W1N-8883ナノ粒子懸濁液は、ほとんどが適当に 負に帯電している。それゆえ、イオン性相互作用の結 果、その粒子表面には、正に帯電している界面活性剤が 非常によく結合する。WIN-8883はチロキサポー ル (3%) 溶液中に非常によく分散する。しかしなが ら、チロキサポールの曇点は非常に低い(98℃)。こ の曇点を上昇させるために、各種のイオン性 (カチオン 性及びアニオン性の両方) の暴点調節剤を使用した。 【0041】曇点測定結果を表1に示す。チロキサポー 10 酸塩の効果はTRISよりも強い。 ルの最点上昇には、ポリエチレングリコール (PEG) *

*またはプロピレングリコール (PG) のどちらも効果的 ではない。チロキサポールの最点上昇には、DOSS、 SDS及びオレイン酸ナトリウムのようなアニオン性界 面活性剤が非常に有効である。また、チロキサポールの 曇点上昇には、試験したカチオン性界面活性剤〔ドデシ ルトリメチルアンモニウムプロミド (DTAB) 及びテ トラデシルトリメチルアンモニウムプロミド (TTA B)] も非常に有効である。TR1Sやリン酸塩のよう な塩類は、チロキサポールの最古を低下させ、またリン [0042]

10

表1

ナロキサポール (1%) の曇点に対	するイオン性及び非イオ	ン性添加剤の効果
添加剤	濃度	桑点 (℃)
対照 (無し)		9 4
PEG-400	10% (w/v)	105
	5 %	100
	2 %	9 6
プロピレングリコール	2 %	98
SDS	0.5%	> 1 3 1
	0.2%	> 1 3 1
	0.1%	> 1 3 1
	0.05%	1 2 7
	0.01%	115
DOSS	0.2%	> 1 3 1
	0.1%	> 1 3 1
	0.05%	>131
	0.01%	116
オレイン酸ナトリウム	0.5%	>131
	0.2%	> 1 3 1
	0.05%	123
	0.01%	116
DTAB	0.5%	>131
	0.2%	131
	0.1%	122
	0.05%	114
TTAB	0.5%	> 1 3 1
	0.2%	>131
	0.1%	> 1 3 1
	0.05%	> 1 3 1
	0.01%	110
リン酸ナトリウム、pH6.5	4 mM	9 3
	10 mM	9 2
TR1S緩衝液、pH7.5	10 mM	9 3
ジアトリゾ酸	0.1%	124
	0.33%	128
タウロデオキシコレート	0.1%	123
	0.2%	129

【0043】 実施例2:W1N-8883/チロキサポ ールの粒径

結果は、曇点調節剤として少量のイオン性界面活性剤 50 (アニオン性またはカチオン性) を配合すると、W1N

11 - 8 8 8 3 / チロキサポール系ナノ粒子懸濁液の粒径 が、121℃、20分のオートクレープ処理後も変化し ないことを示している。これらの結果を表2に示す。 【0044】これらの結果は、チロキサポールの量点に 対する曇点調節剤の効果と一致している。曇点を上昇さ

せるもの (SDS, DOSS, DTAB, CTAB) は*

12 *強力な安定化作用を示したが、暴点にほとんどまたはま ったく影響を与えないもの (PEG) は、安定化作用を まったく示さなかった。

【0045】また、低沸度の緩衝剤(リン酸塩またはT RIS)を添加しても大きな悪影響はないようである。 [0046]

ナノ粒子軽濁液に対するイオン性界面活性剤の安定化作用

(15%WIN-8883/3%チロキサポール)、pH4. 2

,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		. ,	-
	オートクレーブ滅菌	平均粒径	
添加剤	121℃/20分間	(nm)	多分散度
無し	無し	158	0.102
無し	実施	4 4 5	0.231
5 % P E G - 4 0 0	実施	453	0.246
10%PEG-400	実施	507	0.197
10%PEG +			
0. 5%DTAB	実施	237	0.134
0. 5%DTAB	実施	209	0.182
0.3%DTAB	夷施	2 4 5	0.178
0. 2%DTAB	実施	250	0.179
0.3%TTAB	実施	2 9 5	0.209
0. 5%SDS	実施	185	0.115
0.3%SDS	実施	188	0.135
0. 2%SDS	実施	185	0.131
0. 1%SDS	実施	190	0.134
0. 5%DOSS	実施	176	0.158
0.3%DOSS	実施	190	0.116
0. 2%DOSS	実施	188	0.136
10mMリン酸ナトリ	ウム緩衝液(p H 6 。 6 .	5)を含む場合	
無し	実施	406	0.187
0. 2%DTAB	実施	3 5 0	0.117
0. 2%DOSS	実施	185	0.137

0. 1%SDS 【0047】実施例3:チロキサポールの最点分析 チロキサポールの最点に対する各種緩衝剤及び各種界面 活性剤の効果を測定するため、以下の一般方法論を採用 した。まず、5ミリリットルの処理済Wheatonバ イアルを使用して、試験すべき添加剤の量を秤量して各 バイアルへ入れた。次いで、2.0mlの1%チロキサ

ポール原液を各バイアルへ添加した。その後、バイアル をPEG-400浴中に入れて、その温度をゆっくりと 上昇させて溶液が曇るのを観察した。これらの実験結果 を表るに示す。 [0048]

179

0.155

表 3 チロキサポール (1%) の最古測定

7 4 4 9 4	プロイリホール (178) の篠黒側を		
添加剤	最点 (℃)	曇点の上昇	
無し	9 5	0	
10%PEG-400	105	10	
5%PEG-400	100	5	
0. 5%SDS	> 1 3 1	> 3 6	
2%プロピレングリコール	98	3	
0. 2 % D T A B	1 3 1	3 6	
0. 5%DTAB	> 1 3 1	> 3 6	
0. 5%TTAB	> 1 3 1	> 3 6	

```
(8)
                                              特開平6-227967
            13
           0. 5%オレイン酸ナトリウム
                             > 1 3 1
                                         > 3 6
           0. 5%DOSS
                              > 1 3 1
                                         > 36
【0049】実施例4:EEDAナノ粒子の粒径に対す
                              *えることによって、DOSS及びSDSの試料を調製し
るSDS及びDOSSの効果
                               た。表記のように121℃の蒸気オートクレーブで試料
実施例3にあるように、特定の体積のDOSSまたはS
                               をオートクレーブ処理した。結果を表4に示す。
DS原液 (3%チロキサポール中) をナノ粒子溶液へ加*
                               [0050]
                             表4
           WIN-8883/チロキサポール系ナノ粒子懸濁液の粒径分析
           試料:15%WIN-8883、3%チロキサポール
           平均粒径:159 nm
           121℃で20分間オートクレーブ処理
           添加剤
                         平均粒径(nm)
           無し
                           4 4 5
                                        0.231
           0. 05%SDS
                           376
                                        0.1
           0. 1%SDS
                           186
                                        0.129
           0. 04%DOSS
                           4 1 5
                                        0.183
           0. 1%DOSS
                           189
                                        0.125
【0051】実施例5:WIN-8883ナノ粒子の安
                               剤及び等張維持性化合物の添加を試験した。結果を表5
定性に対する安定剤及び等張維持性化合物の効果
                               に示す。
実施例3に記載したように、WIN-8883/チロキ 20 【0052】
サポールのナノ粒子懸濁液において、イオン性曇点調節
                             表 5
           オートクレーブ減菌時のWIN-8883ナノ粒子に対するイオン性界面活性
          剤の安定化効果(すべての試料は121℃、20分のオートクレーブ処理を施し
           試料:15%WIN-8883、3%チロキサポール、pH6.0 +
              2.5%グリセロール
                       平均粒径 (nm)
```

Parch 123	1 - 74E E (II III)	20 WZ
0. 2%DOSS	181	0.22
0. 2%DOSS	184	0.17
0. 2%SDS	186	0.16
試料:15%WIN-8	883、3%チロキサポー	ル、рН6.0 +
5%マンニトール		
No. Accorded	TH-44.77 / 1	

34371	191	平均包住 (nm)	<u>多分散度</u>
0.	2 % D O S S	183	0.19
0.	2 % S D S	186	0.13
試料	: 15%W1N−8	3883、3%チロキサ:	ドール、p H 6 .

5%デキストロース 添加剤 平均粒径 (nm) 多分散度 0. 2%DOSS 182 0.17

0. 2%SDS 187 [0053]

> 粒径分布に対するイオン性界面活性剤の安定化効果 試料:15%W1N-8883、0.93%チロキサポール 添加剤 121℃/20分 Z平均(nm) 多分散度 対照 (添加剤無し) 無し 1577 0.362 対照 (添加剤無し) 実施 1275 0.486 0. 2%DOSS.

0 +

0.18

5%マンニトール 実施 471 試料:15%W1N-8883、2%チロキサポール

-8-

	107		10 00 1	-
15			16	
添加剤	121℃/20分	Z平均 (nm)	多分散度	
対照 (添加剤無し)	無し	158	0.146	
対照(添加剤無し)	実施	4 1 5	0.198	
0. 2%SDS,				
5%マンニトール	実施	170	0.142	
0. 2%DOSS	実施	170	0.157	
0. 2 % S D S	実施	168	0.083	
0. 2%SDS、				
5%デキストロース	実施	170	0.098	
0. 2%DOSS、				
5%マンニトール	実施	174	0.085	
0. 2%DOSS、				
5%デキストロース	実施	169	0.139	
0. 1%SDS	実施	180	0.139	
0. 1%DOSS、				
5%マンニトール	実施	184	0.147	
0. 1%SDS,				
5%マンニトール	実施	187	0.135	
0. 1%DOSS	実施	183	0.087	
0. 2 % S D S ,				
5%デキストロース	実施	180	0.159	
0. 2%DOSS,				
5%デキストロース	実施		0.096	
試料:15%WIN-				
<u>添加剤</u>	121℃/20分			
対照 (添加剤無し)	無し	1 4 3	0.06	
対照 (添加剤無し)	実施	4 5 2	0.167	
0. 2 % DOSS,				
5%デキストロース	実施	168	0.138	
0. 2 % S D S .				
5%マンニトール	実施	169	0.153	
0. 2 % D O S S	実施	168	0.108	
0. 2 % S D S .				
5%デキストロース	実施		0.12	
0. 2 % S D S	実施	163	0.159	
0. 2%DOSS、				

細書は、本発明を例示するものであって、これを限定す

【0054】特別な実施態様及び実施例を含む上記の明 範囲を逸脱することのない多くの別の変更及び修飾を行 うことは可能である。

169 0.126

るものと解釈すべきではない。本発明の真正な精神及び 40

5%マンニトール

実施